

## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :		(11) Numéro de publication internationale:	WO 99/01132
A61K 31/475 // (A61K 31/475, 31:195)	A1	(43) Date de publication internationale:	14 janvier 1999 (14.01.99)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01438

(22) Date de dépôt international: 6 juillet 1998 (06.07.98)

(30) Données relatives à la priorité: 97/08504 4 juillet 1997 (04.07.97) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): REAL 2000 LIMITED [IE/IE]; 6 Sullivan's Quay, Cork (IE).

(72) Inventeur: et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): GORNY, Philippe [FR/FR]; 131, avenue Malakoff, F-75116 Paris (FR).

(74) Mandataire: TONNELLIER, Jean-Claude; Nony & Associés, 29, rue Cambacérès, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont

(54) Title: MEDICINE CONTAINING YOHIMBINE AND ARGININE FOR TREATING ERECTILE DYSFUNCTION

(54) Titre: MEDICAMENT, CONTENANT DE LA YOHIMBINE ET DE L'ARGININE, DESTINE A TRAITER LES DYSFONCTIONS ERECTILES

(57) Abstract

The invention concerns the use in combination of yohimbine and arginine as active ingredients for preparing a medicine for treating erectile dysfunction. The combination has a marked synergistic effect.

(57) Abrégé

Utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles. L'association résulte en un effet de synergie marqué.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	ТJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

MEDICAMENT, CONTENANT DE LA YOHIMBINE ET DE L'ARGININE, DESTINE A TRAITER LES DYSFONCTIONS ERECTILES

L'invention concerne l'utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles.

On sait que le processus de l'érection est schématiquement celui indiqué ci-après. Le tissu érectile de la verge, appelé corps caverneux, est un tissu spongieux capable de se remplir de sang. Au repos, les artères de la verge sont sous la dépendance du tonus adrénergique qui les maintient spasmées, de sorte qu'aucun flux sanguin ne vient remplir le corps caverneux. En cas de stimulation appropriée, les nerfs érecteurs inhibent le tonus adrénergique, les artères de la verge se dilatent, et le corps caverneux se remplit de sang, grossit, et l'augmentation de la pression interne fait qu'il devient rigide. En grossissant, il écrase les veines de la verge, empêchant l'évacuation du sang qu'il contient, ce qui assure le maintien de la rigidité. Après l'éjaculation, l'adrénaline est à nouveau libérée localement, l'apport en sang artériel se réduit aussitôt, la pression dans le corps caverneux diminue et le sang accumulé dans celui-ci peut s'évacuer par les veines qui ne sont plus comprimées, ce qui entraîne la perte de la rigidité, avec retour à l'état de repos.

Il est connu qu'une proportion assez importante d'hommes souffre de dysfonctions érectiles permanentes ou temporaires. troubles peuvent être d'origine organique, auquel ils nécessitent des traitements spécifiques adaptés à chaque cause. Mais on observe une majorité de dysfonctions érectiles organiques, souvent d'origine psychogène. Pour ces derniers cas, divers traitements sont disponibles. L'injection intra-caverneuse de substances vaso-actives est susceptible de fournir de bons résultats, mais est difficilement acceptée par une proportion importante de patients. Les traitements par voie orale sont généralement mieux acceptés. On a proposé à cet effet divers produits, souvent d'origine végétale : ginseng, yohimbine, noix de kola, spiruline, ylang-ylang, berce, cannelle, etc.

5

10

15

20

25

La yohimbine est une substance extraite de l'écorce de la plante Corynanthe yohimbe. Elle a des propriétés d'antagoniste des récepteurs alpha-2-adrénergiques présynaptiques. Autrement dit, elle inhibe les effets de l'adrénaline et favorise ainsi l'irrigation du corps caverneux par le sang artériel. Elle a été proposée dans le traitement des impuissances d'origine psychogène. Certaines études publiées à ce sujet font état d'améliorations dans

environ 35 à 45 % des cas avec la yohimbine, mais ces résultats sont controversés. En outre, divers effets secondaires tels que vertiges, anxiété, nervosité, céphalées, insomnies et augmentation de la tension artérielle ont été observés, quoique pour des doses relativement élevées; voir par exemple The Medical Letter, Edition française, vol.17, n° 2, 5-6 (ML USA n° 938), 1995.

On a également proposé l'administration de L-arginine. L'administration d'arginine se traduirait par un effet sur la relaxation musculaire des artères et du corps caverneux, cette relaxation étant nécessaire à l'obtention de l'érection. L'administration de 2800 mg par jour de L-arginine aurait un effet favorable sur les dysfonctions érectiles dans 40 % des cas environ; voir A.W. ZORGNIOTTI et E.F. LIZZA, Int. J. Impotence Res., 6, 33-36 (1994).

On a maintenant découvert que, dans ce domaine, l'association de la yohimbine et de l'arginine présente des propriétés intéressantes. Des essais ont en effet montré que l'association d'arginine et de yohimbine permet d'obtenir des résultats favorables dans le traitement des dysfonctions érectiles, principalement non organiques, en utilisant des doses de yohimbine plus faibles que celles utilisées antérieurement, grâce à un effet de synergie.

Avec l'association de yohimbine et d'arginine, il est également possible de réduire les doses d'arginine utilisées.

Dans nombre de cas, cette association semble agir assez rapidement et peut donc être utilisée dans le traitement des dysfonctions érectiles temporaires.

5

15

20

25

L'invention a donc pour objet l'utilisation en association de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles non organiques.

La yohimbine et l'arginine peuvent être utilisées sous forme de base libre ou sous forme de sel acceptable en pharmacie.

Les ingrédients actifs, dans le médicament de l'invention, peuvent être présentés de façon séparée, chacun sous une forme pharmaceutique appropriée, et réunis dans un même emballage.

Mais pour faciliter l'administration simultanée des ingrédients actifs, on préfère généralement préparer le médicament de l'invention sous une forme pharmaceutique contenant à la fois la yohimbine et l'arginine.

Le médicament de l'invention peut être préparé sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose suffisante de yohimbine, notamment une dose de 2 à 8 mg, et en particulier de 2 à 6 mg par jour, en une ou deux prises. Cette dose est calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.

Le médicament de l'invention est préparé sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose suffisante d'arginine qui est par exemple une dose de 1 à 4 g par jour, et en particulier de 1 à 2 g par jour, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.

Le médicament de l'invention peut être administré par voie orale, sublinguale, nasale, rectale ou cutanée.

A cet effet, il peut être présenté sous toute forme permettant l'administration par voie orale (en particulier sous la forme de gélules, de solutions buvables, de granulés, de tablettes ou de comprimés), par voie nasale (solutions à administrer sous forme de gouttes ou de pulvérisations), par voie rectale (suppositoires) ou par voie cutanée (onguents ou patches).

Ces formes pharmaceutiques sont préparées de façon usuelle et peuvent contenir des excipients et véhicules classiques appropriés.

5

10

15

20

25

La yohimbine peut être utilisée sous forme de base libre ou sous forme d'un sel tel que le chlorhydrate.

L'arginine peut être utilisée sous la forme de base libre ou d'un sel acceptable en pharmacie, tel que le chlorhydrate, le glutamate, l'aspartate ou le citrate.

La durée du traitement peut varier par exemple de 2 à 4 semaines ou davantage. On peut également envisager une utilisation épisodique.

Les exemples suivants illustrent l'invention.

10

20

25

5...

#### EXEMPLE 1

On a préparé une gélule constituée par une capsule de gélatine contenant :

- Arginine : 0,5 g

- Yohimbine : 1 mg

#### EXEMPLE 2

On a procédé à des essais randomisés en double aveugle portant sur 42 hommes adultes mariés, âgés de 28 à 64 ans, souffrant de dysfonctions érectiles sans cause organique décelable.

Le traitement consistait à administrer soit (21 cas) 4 gélules telles que décrites à l'exemple 1 ci-dessus (2 le matin et 2 le soir), soit (21 cas), de façon analogue, un placebo (4 gélules d'aspect identique mais contenant uniquement 0,5 g de lactose).

Les personnes sur lesquelles était effectué le test, de même que les personnes fournissant les composés étudiés, ignoraient si elles recevaient ou fournissaient l'association yohimbine + arginine ou le placebo.

Après 2 semaines, on a interrogé les personnes soumises au 30 test en leur demandant si elles ont constaté une amélioration de la fonction érectile.



L'étude des résultats a permis de tirer les conclusions suivantes :

- chez les sujets atteints de dysfonctions érectiles passagères (22 cas), 12 avaient reçu le placebo. On a noté 7 cas d'amélioration avec l'association étudiée et 4 cas d'amélioration avec le placebo;
- chez les sujets atteints de dysfonctions érectiles chroniques (20 cas), 9 avaient reçu le placebo. On a noté 4 cas d'amélioration avec l'association testée et 1 cas d'amélioration avec le placebo.

15

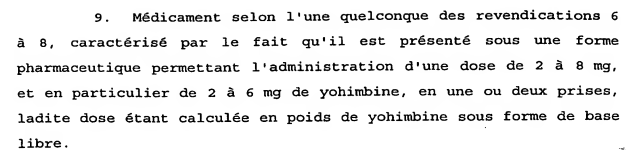
20

25

30

### REVENDICATIONS

- 1. Utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle la yohimbine et/ou l'arginine sont utilisées sous forme de base libre ou sous forme de sel.
- Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle on
   prépare le médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration simultanée des ingrédients actifs.
  - 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'on prépare ledit médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 2 à 8 mg de yohimbine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.
  - 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'on prépare ledit médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 1 à 4 g, et en particulier de 1 à 2 g d'arginine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.
  - 6. Médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles, caractérisé par le fait qu'il contient comme ingrédients actifs de l'arginine, sous forme libre ou salifiée, et de la yohimbine, sous forme libre ou salifiée.
    - 7. Médicament selon la revendication précédente, caractérisé par le fait qu'il contient lesdits ingrédients actifs de façon séparée, dans un même emballage.
    - 8. Médicament selon la revendication 6, caractérisé par le fait qu'il se présente sous une forme pharmaceutique unique contenant les deux ingrédients actifs.



- 10. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 9, caractérisé par le fait qu'il est présenté sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 1 à 4 g, et en particulier de 1 à 2 g d'arginine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.
- 11. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 10, caractérisé par le fait qu'il se présente sous la forme de gélules, de solutions buvables, de granulés, de tablettes, de 15 comprimés, d'onguents, de patches, de suppositoires ou de solutions nasales à administrer sous forme de gouttes ou pulvérisations.

والمتاليدال	Application No
PCT/FR	98/01438

A 01 100		101711 30	<del></del>
IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/475 //(A61K31/475,31:195	5)	
According t	to International Patent Classification(IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed by classifica	tion symbols)	
176 6	A61K	·	*
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
Electronic c	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		-
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
Α	DATABASE EMBASE ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMS DELLA MORTE E. ET AL: "Impotence	TERDAM, NL	1-11
	Non-hormonal pharmacotherapy. Oldrugs" XP002055796 see abstract & ARCHIVIO ITALIANO DI UROLOGIA	d and new	
_	ANDROLOGIA, 1995, 67/5 (321-327) ITALY 		
A	WO 95 05172 A (ZONAGEN INC) 23 February 1995 see claims		1-11
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.
"A" docume consid	tegories of cited documents :  ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but
tiling d	document but published on or after the international ate international ate international at the may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the c	be considered to
citation "O" docume	is cited to establish the publicationdate of another n or other special reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in- document is combined with one or mo	laimed invention ventive step when the
other n "P" docume later th	neans ant published prior to the international filing date but an the priority date claimed	ments, such combination being obvious in the art.  "8" document member of the same patent	us to a person skilled
Date of the a	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea	
26	6 October 1998	03/11/1998	
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C	

information on patent family members

Patent document cited in search report	:	Publication date		atent family member(s)	Publication date
WO 9505172	Α	23-02-1995	AU	696815 B	17-09-1998
•			AU	7523894 A	14-03-1995
			BR	9407250 A	24-09-1996
			CA	2169071 A	23-02-1995
			CN	1128950 A	14-08-1996
			EP	0714300 A	05-06-1996
			JP	9501677 T	18-02-1997
			NO	960549 A	12-04-1996
			NZ	271567 A	19-12-1997
			US	5565466 A	15-10-1996
	•		ZA	9406123 A	20-03-1995

CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/475 //(A61K31/475,31:195)		
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifi	cation nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documenta	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles	de classement)	
CIB 6	A61K		8-
Documenta	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines si	ur lesquels a porté la recherche
Page de de			
utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (	nom de la base de données, et si celaest	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
A	DATABASE EMBASE ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMST	ERDAM. NL	1-11
	DELLA MORTE E. ET AL: "Impotence: Non-hormonal pharmacotherapy. Old drugs"	•	
•	XP002055796		
	voir abrégé & ARCHIVIO ITALIANO DI UROLOGIA E ANDROLOGIA, 1995, 67/5 (321-327),		
	ITALY		
Α	WO 95 05172 A (ZONAGEN INC) 23 février 1995		1-11
	voir revendications 		
	a suite du cadre C pour la finde la liste des documents	Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
_	spéciales de documents cités:  "Int définissant l'état général de latechnique, non	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pa	de dépôt international ou la
conside	éré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date dedépôt international	technique pertinent, mais cité pour cor ou la théorie constituant la base de l'in	nprendre le principe ivention
ou apre	es cette date "") nt pouvant jeter un doute sur une revendcation de	document particulièrement pertinent; l'i être considérée comme nouvelle ou ci inventive per report et de l'entre de l'	omme impliquant une activité
autre c	où cité pour déterminer la date depublication d'une itation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à	inventive par rapport au document con document particulièrement pertinent; l'i ne peut être considérée comme implic	nvention revendiquée quant une activité inventive
une exp	nt se reterant à une divugation oraie, à un usage, à Dosition ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôtinternational, mais	lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette cor pour une personne du métier	ou plusieurs autres
posterii	eurement à la date de priorité revendiquée	" document qui fait partie de la même fai	
	lle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de	e recherche internationale
	octobre 1998	03/11/1998	
Nom et agres	ise postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorisé	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C	

# RAPPORT DE RECHE

E INTERNATIONALE Renseignements relatifs aux meniules de familles de brevets

PCT/FR 98/01438

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9505172 A	23-02-1995	AU 696815 B AU 7523894 A BR 9407250 A CA 2169071 A CN 1128950 A EP 0714300 A JP 9501677 T NO 960549 A NZ 271567 A US 5565466 A ZA 9406123 A	17-09-1998 14-03-1995 24-09-1996 23-02-1995 14-08-1996 05-06-1996 18-02-1997 12-04-1996 19-12-1997 15-10-1996 20-03-1995

THIS PAGE BLANK (USPTO)